



Seit 1996 entwickeln und produzieren wir moderne Werkstoffe und Anwendungssysteme für die ästhetische und restaurative Zahnheilkunde, für die Zahntechnik und für die Hörgeräteindustrie.

Als Teil der Prodways-Gruppe im Konzernverbund der Groupe Gorgé liegt unser Fokus auf der Entwicklung und Herstellung von Materialien für den technischen und medizinischen Bereich.

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir in Vollzeit (40 Stunden/Woche) einen:

Mitarbeiter für die Erstellung und Pflege techn. Dokumentationen inkl. klinischer Bewertungen (m/w)

Ihre Aufgaben

- Erstellung und Pflege von technischen Dokumentationen für Medizinprodukte.
- Durchführung von Risiko-/ klinischen Bewertungen für Medizinprodukte nach EG-Richtlinie 93/42 EWG und MDR.
- Durchführung von Recherchen (Literatur, Zulassungsvoraussetzungen, Behördenmeldungen etc.).
- Beratung zur Optimierung bestehender Prozesse des QM-Systems.
- Interdisziplinäre Zusammenarbeit mit den Fachabteilungen.

Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder medizintechnisches Studium, alternativ Qualifikation und/oder Berufserfahrung in den Bereichen Qualitätsmanagement und/oder Regulatory Affairs für Medizinprodukte
- Gute Kenntnisse der regulatorischen Vorgaben für Medizinprodukte wie z. B. RL/93/42 EWG, DIN EN ISO 13485, Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR).
- Idealerweise Erfahrung in der Erstellung von technischen Dokumentationen und/oder Registrierungsdossiers.
- Gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift.
- Selbstständige, gewissenhafte und strukturierte Arbeitsweise.

Unser Angebot

- Flache Hierarchien und kurze Entscheidungswege.
- Herausforderndes Betätigungsfeld mit einem hohen Maß an persönlichen und fachlichen Entwicklungsmöglichkeiten.

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann richten Sie bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen und des frühestmöglichen Eintrittstermins per e-Mail an Frau Schaath (nicole.schaath@deltamed.de)